28/5/17
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004269029

WPI Acc No: 1985-095907/*198516*

XRAM Acc No: C85-041569 XRPX Acc No: N85-071773

Image forming method - by reacting coupler giving magenta dye image with

high fastness and max. density

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

<u>JP 60043659</u> A 19850308 JP 83151354 A 19830819 198516 B JP 91065530 B 19911014 JP 83151354 A 19830819 199145

Priority Applications (No Type Date): JP 83151354 A 19830819

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 60043659 A 24

Abstract (Basic): JP 60043659 A

Method comprises reacting a coupler of formula (I) with oxidn. prod. of aromatic prim. amine developer: (X is H or coupling eliminable gp.; and R1-R3 are each H or a substit.; or (I) may form bis-body or body of higher order through R1, R2, R3 or X).

R1-R3 are pref. halogen, alkyl, aryl, heterocyclyl, cyano, alkoxy, aryloxy, heterocyclyloxy, acyloxy, carbamoyloxy, silyloxy, sulphonyloxy, acylamino, anilino, ureido, imido, sulphamoylamino, carbamoylamino, alkylthio, arylthio, heterocyclylthio, alkoxycarbonylamino, aryloxycarbonylamino, sulphonamido, carbamoyl, acyl, sulphamoyl, sulphonyl, sulphinyl, alkoxycarbonyl and aryloxycarbonyl. When (I) forms bis-body or polymer through R1, R2, R3 or X, R1-R3 is (substd. alkylene (e.g. methylene, ethylene, 1,10-decylene, -CH2CH2 -O-CH2CH2-, etc.), (substd.) phenylene (e.g. 1,4-phenylene, 1,3-phenylene, 2,5-dimethyl-1,4-phenylene, 2,5-dichloro-1,4-phenylene, etc.).

ADVANTAGE - Method provides magenta dye image having high fastness and high max. density at high speed with high colour reproducibility.

(I) can be prepd. with ease.

0/1

Title Terms: IMAGE; FORMING; METHOD; REACT; COUPLE; MAGENTA; DYE; IMAGE;

HIGH; FAST; MAXIMUM; DENSITY

Derwent Class: E23; G06; P83

International Patent Class (Additional): C07D-487/04; G03C-007/38

File Segment: CPI; EngPI

⑩公開特許公報(A)

昭60 - 43659

Sint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)3月8日

G 03 C 7/38 // C 07 D 487/04

136

7265-2H 8115-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全24頁)

❷発明の名称

カラー画像形成方法

②特 願 昭58-151354

⇔出 頭 昭58(1983)8月19日

川岸 砂発 明 者 79発 明 者 佐

傪 雄 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

砂発 明

忠久 信 生

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

舘 の出 願 人 富士写真フィルム株式

南足柄市中沼210番地

会社

1. 発明の名称

2. 特許請求の範囲

下記一般式(I)で表わされるカプラーを芳香族 一級アミン現像主薬の酸化生成物と反応させるこ とを特徴とするハロゲン化銀を用いたカラー面像 形成方法。

但し、Xは水業原子またはカツブリング離脱基 を表わし、R1、R2、R3は水紫原子または環換 逃を扱わし、R1、R2、R3またはXで→損体以 上の多貨体を形成してもよい。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、ヘロゲン化銀によつて酸化された芳 香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形成法 に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラ

ーである / H - ピラゾロ (/ , メート) - ピラゾ ールを使用する画像形成法に関する。

選光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化 された芳香族!級アミン系カラー現像主楽とカブ ラーが反応して、インドフエノール、インドアニ リン、インダミン、アゾメチン、フエノキサジン、 フェナジン及びそれに類する色素ができ、色面像 が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マゼンタ色画像を形成するため にはょーピラゾロン、シアノアセトフェノン、イ ンダソロン、ピラソロベンズイミダゾール、ピラ ソロトリアゾール采カプラーが使われる。

従来、マセンタ色画像形成カプラーとして広く **契用に供され、研究が進められていたのはほとん** とよーピラゾロン類であつた。

しかしながらょーピラゾロン系カプラーが形成 される色紫は、430mm付近に黄色成分を有す る不要吸収が存在して色にごりの原因になつてい たり、光、私に対する経年性についても比較的優 れてはいるものの未だ十分満足できるレベルのも

のではない。

前記の目的は

下記一般式 (I) で装わされるカプラーを芳香族一級アミン現像主義の酸化生成物と反応させることを特徴とするハロダン化銀を用いたカラー脳像形成方法により選成された。

但し、式中、Xは水業原子またはカンプリング 離脱基を表わし、 R_1 、 R_2 、 R_3 は水素原子また は置換基を表わし、 R_1 、 R_2 、 R_3 またはXで 最体以上の多量体を形成してもよい、

一般式(I) 化おいて好ましくは、R1、R2、R3 は水器原子、ハログン原子、アルギル基、アリー ル基、ペテロ原基、シアノ基、アルコギン基、ア リールオギン基、ヘテロ関オギン基、アンルオギ ン基、カルバモイルオギン基、シリルオギン基、 スルホニルオギン基、アンルアミノ基、アニリノ 甚、ウレイド基、イミド基、スルフアモイルアミ ノ劣、カルバモイルアミノ基、アルコギンカ ルポニルアミノ基、アリールオギンカ ルポニルアミノ基、アリールオギンカ ルポニルアミノ基、アリールオギンカ ルポニルアミノ基、アリールオギンカ ルポニルアミノ基、アリールオギンカ ルポニルアミノ基、アルコギンカ ルポニルアミノ基、アリールオギンカ シル基、スルホンアミド基、カルバモイル基、ア シル基、スルフアモイル基、スルホニル族、スル

フィニル花、アルコキシカルボニル花、アリール オキシカルボニル花を袋わし、Xは水袋原子、ヘロゲン原子、カルボキシ苗、または酸薬原子、窒 来原子もしくはイオク原子を介してカンプリング 位の炭梁と結合する基でカンプリング離脱する花 を裂わす。R1、R2、R3またはXは2価の花と なりピス体を形成してもよい。

また一般式(I)であらわされるカプラー基かポリマーの主領または領領に存在するポリマーカプラーの形でもよく、特に一般式であらわされる部分を有するビニル単量体から導かれるポリマーは好ましく、この場合R1、R2、R3、Xがビニル法をあらわすか、連結基をあらわす。

さらに詳しくは、R1、R2、R3は各々水梨原子、ヘロゲン原子(例えば、塩米原子、臭染原子、等)アルキル基(例えば、メチル族、プロピル基、
しーブチル族、トリフルオロメチル基、トリデシル
ル ス・3-(2・4ーツーしーアミルフエノギン)
プロピル族、アリル基、2ートデシルオギシエチル
基、3-フエノギンプロピル基、2-ヘギシルス

ルホニルーエチル基、シクロペンチル基、ペンジ ル基等)、アリール基(例えば、フエニル基、4 ーtープチルフエニル店、2.4ージーtーアミ ルフエニル茲、4ーテトラデカンプミドフエニル **荘、狩)、ヘテロ環島(例えば、2ーフリル店、 ユーチエニル族、ユーピリミジニル族、ユーベン** ソチアソリル茲、等)、シアノ猪、アルコキシ基. (例えばメトキシ菇、エトキシ菇、ユーメトキシ エトキン落、ユードデシルオキシエトキジ茲、ユ ーメタンスルホニルエトキシ盐、等)、アリール オキシ茲(例えば、フエノキシ菇、ユーメチルフ エノキシ菇、4-t-ブチルフエノキシ菇、等)、 ヘテロ環オキン基(例えば、 ユーベンメイミダゾ リルオキシ兆、符)、アシルオキシ若(例えば、アセ トキシ毡、ヘキサデカノイルオキシ基等)、カルバ モイルオキシ茲(例えば、Nーフエニルカルバモ イルオキシ茲、NIエチルカルバモイルオキシ菇、 等)、シリルオキシ菇(例えば、トリメテルシリ ルオキシ菇、等)、スルホニルオキシ菇(例えば、 ドデシルスルホニルオキシ盐、等)アシルアミノ

浩(例えば、アセトアミド基、ベンメアミド基、 テトラデカンアミド菇、ロー(1,4ージーヒー アミルフエノキシ)ブチルアミド苺、1一(3ー 1ープテルー4ーヒドロキシフエノキシ)プチル アミド基、αー(4ー(4ーヒドロキシフエニル スルホニル)フェノキシ)デカンアミド荘、等)、 アニリノ基(例えばフエニルアミノ基、ユークロ ロアニリノ茶、2-クロローsーテトラデカンア ミドアニリノ基、ユークロローエードデシルオキ シカルポニルアニリノ茲、N-アセチルアニリノ 苦、2~クロローゟー(αー(3-tープチルー 4ーヒドロキシフェノキシ)ドデカンアミド}ア ニリノ族、等)、ウレイド藝(例えば、フエニル ウレイド共、メチルウレイド共、N,Nのジブテ ルウレイド誌、等)、イミド葢(例えば、Nース クシソイミド店、3ーペンジルヒダントイニル店、 4-(2-エチルヘキサノイルアミノ)フタルイ ミド基、等)、スルフアモイルアミノ蒸(例えば、 N,N-ジサロピルスルフアモイルアミノ袪、N ーメテルーN ーデシルスルフアモイルアミノ店、

等)、アルヤルチオ菇(例えば、メチルチオ菇、 オクチルチオ落、テトラデシルチオ基、ユーフェ ノキシエテルチオ茶、3~フェノキシプロピルチ オ浩、3~(4~1~ブチルフエノキシ)プロピ ルテオ站、等)、アリールチオ店(例えば、フェ ニルチオ基、ユーブトキシーよーもーオクチルフ エニルチオ族、3ーペンタデシルフエニルチオ基、 →カルボキシフエニルチオ店、ダーテトラデカ ンアミドフエニルチオ茲、等)、ヘテロ環チオ荘 (例えば、ユーベンソチアソリルチオ茲、等)ア ルコキシカルポニルアミノ浩(例えば、メトキシ カルポニルアミノ基、テトラデシルオキシカルポ ニルアミノ基、等)、アリールオキシカルポニル アミノ浩(例えば、フエノキシカルボニルアミノ 悲、2.4 ージーtert ープチルフエノキシカ ルポニルアミノ苗、等)、スルホンアミド店(例 えば、メタンスルホンアミド茲、ヘキサデカンス ルホンアミド菇、ペンセンスルホンアミド菇、p ートルエンスルホンアミド悲、オクタデカンスル ホンアミド盐、2ーメチルオキシー5ーtープチ

ルペンセンスルホンアミド袪、等)、カルパモイ ル菸(例えば、Nーエチルカルバモイル菇、N 。 Nージプチルカルバモイル落、N-(ユードデン ルオキシエテル)カルパモイル蕗、N-メチルー Nードデシルカルバモイル務、Nー(3-(2, 4ージーtertーアミルフエノキシ)プロピル】 カルバモイル浩、等)、アシル港(例えば、アセ チル指、(2.4ージーtert-アミルフエノキ シ)アセチル茲、ペンゾイル店、符)、スルフア モイル族(例えば、N-エチルスルフアモイル族、 N,Nージプロピルスルフアモイル港、Nー(2 ードデシルオキシエチル)スルフアモイル粘、N ーエチルーNードデシルスルフアモイル袪、N. Nージェチルスルフアモイル務、等)、スルホニ ル基(例えば、メタンスルホニル基、オクタンス ルホニル茲、ベンゼンスルホニル茲、トルエンス ルホニル菇、苺)、スルフイニル店(例えば、オ クタンスルフイニル基、ドデシルスルフイニル盐、 フェニルスルフイニル甚、等)、アルコキシカル ボニル站(例えば、メトキシカルボニル茲、プチ

ルオキシカルボニル盐、ドデシルカルボニル盐、 オクタデシルカルボニル菇、等)、アリールオキ シカルポニル茲(例えば、フエニルオキシカルポ ニル若、3ーペンタデシルオキシーカルポニル族、 袋)を表わし、Xは水紫原子、ハロゲン原子(例 えば、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等)、カ ルボキシ指、または酸紫原子で連結する基(例え は、アセトキシ菇、プロパノイルオキシ菇、ベン ゾイルオキシ菸、2.4一ジクロロペンゾイルオ キシ菇、エトキシオキザロイルオキシ菇、ピルピ ニルオキシ苔、シンナモイルオキシ蔫、フエノキ シ菇、4-シアノフエノキシル菇、4-メタンス ルホンアミドフエノキシ菇、4ーメタンスルホニ ルフエノキシ洗、αーナフトキシ洗、3ーペンダ デシルフェノキシ茲、ペンジルオキシカルポニル オキシ族、エトキシ族、2-シアノエトキシ菇、 ペンジルオキシ蔣、2一フエネチルオキシ蔣、2 ーフェノキシエトキシ悲、よーフエニルテトラゾ りルオキシ店、ユーベンソチアソリルオキシ菇、 袋)、窒果原子で連結する盐(例えば、ベンゼン

.スルホンアミド茶、Nーエテルトルエンスルホン アミド基、ペプタフルポロブタンアミド蒸、2. 3.4,5.6-ペンタフルオロベンズアミド苑、 オクタンスルホンアミド芸、 Pーシアノフエニル ウレイド菇、N.N-ジエチルスルフアモノイル アミノ装、ノーピペリジル盐、よ。よージメチル - 2 . 4 - ジオキソー 3 - オキサゾリジニル族、 ノーベンジルーエトキシーまーヒダントイニル菇、 2 N -- / . / - ジオキソー3(2 H) - オキソー 1,2-ペンソイソチアソリル店、2-オキソー 1 . ユージヒドロー 1 ーピリジニル基、イミダゾ りル基、ピラゾリル薬、3.Sージエチルーノ, 2.4ートリアゾールーノーイル、ター生たは6 ープロモーベンソトリアゾールー!ーイル、5-メテルー1.2.3.4ートリアゾールー1ーイ ル苑、ペンズイミダゾリル店、3一ペンジルー! ーヒダントイニル基、 / ーペンジルーまーヘキサ デシルオキシー3ーヒダントイニル基、5一メチ ルーノーテトラゾリル蒜、等)、プリールアゾ浩 (例えば、4ーメトキシフエニルアソ茲、4ーピ

パロイルアミノフェニルアゾ若、 2 ーナフチルアソ 法、 3 ーメテルー 4 ーヒドロキンフェニルアゾ 法、 等)、 イオウ原子で連結する 法 (例えば、 フェニルテオ 花、 2 ーカルボキシフェニルテオ 花、 4 ーオクチルフェニルテオ 花、 4 ーオクチルフェニルテオ 花、 4 ーオクタンスルホニルフェニルチオ 花、 4 ーオクタンスルホンアミドフェニルテオ 基、 2 ープト やシフェニルテオ 基、 2 ー (2 ー へ キサンスルホニルチオ 基、 1 ーエト キンカルボニルトリデンルテオ 基、 5 ーフエニルー 2 ・ 3 ・ 4 ・ 5 ーテトラ ゾリルテオ 基、 2 ー ドデンルチオ ー 5 ー チオフェニルチ 本 茶、 2 ー アドランルチュー 3 ー チャカス エニルチ ス ス・フェニルー 3 ー チャカフェニルチ ネ ボ・フィー・デンルテオ 本 洗、 2 ー ドデンルテオ 表、 5 ー テナカフェニルチ ネ 茶、 2 ー フェニルー 3 ー ドデンルー 1 ・ 2 ・ 4 ー トリア ゾリルー 5 ー テオ 表、 等)を 表 わ す 。

R₁、R₂、R₃またはXが2価の落となつてピス体を形成する場合、好ましくはR₁、R₂、R₃ は蹬換または無**碌換のアルキレン**菇(例えば、メチレン菇、エチレン菇、1・10ーデンレン菇、 -CH₂CH₂-O-CH₂CH₂-、 等)、**優換**ま

たは無置換のフェニレン装(例えば、 / ・4 - フ エニレン悲、 / ・3 - フエニレン悲、

CH₃ .
$$\alpha$$
 . α

 $-NHCO-R_2-CONH-装(R_2$ は脱換または 無配換のアルキレン逃またはフェニレン基を扱わ し、例えば $-NHCOCH_2CH_2CONH-$ 、

ーSーR2ーSー糖(R2は魔機または無魔換の アルキレン誌を扱わし、例えば、-S-CH2CH2-S-、

は上記!飾の苺を適当なところでょ飾の苺にした ものを扱わす。

一般式 (I) であらわされるものがビニル単値体 に含まれる場合の R₁、 R₂、 R₃、 X であらわさ れる連結基は、アルキレン基(健機または無量機 のアルキレン装で、例えば、メチレン基、エチレ ン基、1,10-デシレン基、

-CH₂CH₂OCH₂CH₂-、等)、フェニレン 药(陸換または無湿拠のフェニレン基で、例之ば、 1.4-フェニレン基、1.3-フェニレン基、

ーNHCO-、-CONH-、-O-、-OCO-およびアラルキレン茲(例えば、

等)から選ばれたものを組合せて成立する葉を含む。

好ましい連結恭としては以下のものがある。 -NHCO-、-CH2CH2-、

-- CONH--CH₂CH₂NHCO- -- CH₂CH₂O--CH₂CH₂-NHCO--- CH₂CH₂-NHCO---

なおピニル茶は一般式(I)であらわされるもの 以外には換着をとつてもよく、好ましい没換花は 水柴原子、塩栗原子、または炭素数1~4個の低 設アルキル花(例えばメチル荘、エチル務)を設 わす。 一般式(I) であらわされるものを含む単量体は 芳香族一般アミン現像薬の酸化生成物とカップリ ングしない非発色性エチレン様単量体と共竄合ポ リマーを作つてもよい。

芳香族一級アミン現像袋の酸化生成物とカップ リングしない非発色性エチレン模単遺体としては アクリル酸、αークロロアクリル酸、αーアルア クリル酸(例えばメタクリル酸など)およびこれ らのアクリル酸類から誘導されるエステルもしく はアミド (例えばアクリルアミド、nープテルア クリルアミド、セーブテルアクリルアミド、ジア セトンアクリルアミド、メタクリルアミド、メチ ルアクリレード、エチルアクリレート、nープロ ピルアクリレート、nープチルアクリレート、t ープチルアクリレート、isoープチルアクリレ ート、2ーエチルヘキシルアクリレート、nーオ クチルアクリレート、ラウリルアクリレート、メ チルメタクリレート、エチルメタクリレート、 n ーブテルメタクリレートおよび8ーヒドロキシメ タクリレート)、メチレンジピスアクリルアミド、

ピニルエステル(例えばピニルアセテート、ピニ ルプロピオネートおよびピニルラウレート)、ア クリロニトリル、メタクリロニトリル、芳香族ピ ニル化合物(例えばスチレンおよびその誘導体、 ピニルトルエン、ジビニルベンゼン、ピニルアセ トフエノンおよびスルホスチレン)、イタコン酸、 シトラコン酸、クロトン酸、ピニリデンクロライ ド、ビニルアルキルエーテル(例えばピニルエチ ルエーテル)、マレイン酸、無水マレイン酸、マ レイン酢エステル、NIピニルーユーピロリドン、 Nーピニルピリジン、およびユーおよびリービニ ルピリジン寺がある。ここで使用する非発色性エ テレン様不飽和単量体は2種以上を一緒に使用す ることもできる。例えば n ープチルアクリレート とメチルアクリレート、スチレンとメタクリル酸、 メタクリル酸とアクリルアミド、メチルアクリレ ートとジアセトンアクリルアミド等である。

ポリマーカラーカナラー分野で周知の如く、 固体水不溶性単量体カナラーと共派合させるための 非深色性エチレン様不飽和単量体は形成される共 重合体の物理的性質および/または化学的性質例 えば 俗解度、写真コロイド根成物の結合剤例えば ゼラチンとの相俗性、その可認性、熱安定性等が 好影響を受けるように選択することができる。

本発明に用いられるポリマーカプラーは水可浴 性のものでの、水不溶性のものでもよいが、その 中でも特化ポリマーカプラーラテンクスが好まし い。

本希明にかかる代表的なマセンタカプラーおよびこれらのピニル単量体の具体例を示すが、これらによって限定されるものではない。

4.

$$\begin{array}{c} \text{(I)} & \text{N} - \text{N} - \text{N} \text{H} \\ \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \end{array}$$

持開昭60-43659(6)

(5) $CH_3 = N - N - N + C_2 H_5$ $CH_4 = C_1 3 H_2 7$ $CH_4 = C_2 H_5$ $CH_4 = C_2 H_5$ $CH_5 = C_2 H_5$ $CH_5 = C_2 H_5$ $CH_5 = C_2 H_5$ $CH_5 = C_2 H_5$ $CH_6 = C_4 H_5$ $CH_7 = C_2 H_5$ $CH_8 = C_4 H_7 (CH_2)_3 C C_4 H_7 (CH_2)_4$ $CH_8 = C_4 H_7 (CH_2)_3 C C_4 H_7 (CH_2)_4$ $CH_8 = C_4 H_7 (CH_2)_3 C C_4 H_7 (CH_2)_4$ $CH_8 = C_4 H_7 (CH_2)_4 C C_4 H_7 (CH_2)_4$ $CH_8 = C_4 H_7 (CH_2)_4 C C_4 H_7 (CH_2)_4$ $CH_8 = C_4 H_7 (CH_2)_4 C C_4 C C_6 C C_4 C C_4 C C_4 C C_4 C C_6 C C_4 C C_6 C C$

$$C_{g,H_{1,1}} S_{g,C_{g,H_{1,1}}} C_{g,H_{1,1}} C_{g,H_{$$

$$\begin{array}{c} & N - N - N + \\ & N - N - N + \\ & COCF_2 CF_2 CF_3 \\ & CH_3 \\ & C_2 H_3 \\ & N - N - N + \\ & C_2 H_3 \\ & N \\ & N \\ & CH_3 \\ & N \\ & CH_2 \\ & N \\ & N \\ & CH_2 \\ & N \\ & N \\ & CH_2 \\ & N \\ & N \\ & CH_2 \\ & N \\ & N \\ & CH_2 \\ & N \\ & N \\ & CH_2 \\ & N \\$$

本発明のカプラーは一般的に下記に示す方法で 合成することができる。

1. 骨核合成

$$\begin{array}{c}
 \text{A} \\
 \text{N} \\
 \text{N} \\
 \text{N} \\
 \text{N} \\
 \text{R}_{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 \text{N} \\
 \text{R}_{5}$$

$$\begin{array}{c} \text{N} - \text{NH} & \begin{array}{c} \text{R_6} \\ \text{R_7} \end{array} \\ \text{CH}_3 \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \text{R_6} \\ \text{R_7} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \text{N} - \text{N} \\ \text{CH}_2 \end{array} \begin{array}{c} \text{NH}_2 - \text{O} - \text{Y} \\ \text{CH}_3 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} N - N - N H \\ \hline \\ R_7 \end{array}$$

(R6 は、アシル基、ベンジル基、シリル基等の保護店を表わし、R1はアルギル基、アリール店、ヘテロ環基、アミノ店、アシルブミノ港、スルホンアミド基、アルコギシ店、アリールオギシ苗、等を変わし、R4、Yは上

記と同様の意味を表わす。)

$$\begin{array}{c} \text{N} \\ \text{$$

(R8は水菜原子、アルキル店、アリール基、 ヘテロ原法、アルコキシカルボニル基、等を 表わし、Yは上配と同様の意味を表わす。) 2. ポリマーカプラー合成

ポリマーカプラーの合成法は例えば溶液混合および乳化塩合があるが、まず溶液蛋合については 米国特許3・45/・820号、特別昭58-2 8745号に配波の方法で合成でき、一般式(I) であらわされる部分を含む単最体カプラーと非発 色性エチレン殻単量体(例えばアクリル酸、αー クロロアクリル酸、メタクリル酸のようなアクリ ル酸またはそのアクリル酸から誘導されるエステ ルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、n-ブチルアクリルアミド、 n ーブチルメタクリレー ト、メチルメタクリレート、エチルメタクリレー ト、等))を適当な比率で、可溶性有機溶媒(例 えば、ジオキサン、メチルセルソルブ、等)に辞 解または混合し、適当な温度(30~100°位) **賃合開始 (物理的作用として、常外級、高エネル** ギー輻射等によるか化学的作用としてパーサルフ エート、過酸化水梁、ベンゾイルパーオキシド、 アゾピスアルキロニトリル等の開始剤によるフリ ーラジカルの生成によつて開始)することができ る。重合反応終了後、有機症媒への押出、設縮、 あるいは水への注加によつて頂合体を単離するこ とができる。また乳化重合法については米国特許 3.370.952号に記収の方法で合成するこ とができる。

3. カップリング雑脱基の導入法

(1) 酸紫原子を連結する方法

本発明の4当量母核カプラー、/Hーピラゾロ(ノ,5-b)ピラゾール型カプラーを実施例/に示すよりな方法で色素を形成させ、それを酸性 なの存在下で加水分解しケトン体とし、このケトン体をpb一炭素を触媒とする水紫緑加、2nー 能酸による電元または水素化ホウ素ナトリウムに よる登元で、4ーヒドロキンー/Hーピラゾロ (ノ,5-b)ピラゾールを合成することが出来 る。これを各種ハライドと反応させて目的とする 破案原子を連結したカプラーが合成できる。(米 国特許3.926,637号、特開昭よ7-70 8/7号参照)

(2) 窒素原子を連結する方法

望素原子を連結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第1の方法は、米国等許3・41 9・39/号に記載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、 それを適等な方法で達元(例えば、pd一炭紫等 を触媒とする水素添加法、塩化第一スズ等を使用 した化学型元法)し、4 ーアミノー / H ーピラン ロ (/ 、5 ー h) ピラソールとして各種ハライド と反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第3の方法は、6×または10×電子系芳香族 電素へテロ環を4位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭57-36573号に配収されている

ように前記第2の方法で合成したサーハロゲン体に対して3倍モル以上の6×または10×選子系 芳香族聖紫へテロ球を添加しか0°~1か0°C で無俗供加熱するか、またはジメチルホルムアルデヒド、Nーメチルピロリドン、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロトン性 極性的媒中、30°~150°で加熱することによって4位に窒素原子で連結した芳香族空紫へテロ境港を導入することができる。

(3) イオウ原子を連結する方法

 特許 4 , 2 6 4 , 7 2 3 号記載の方法、すなわちカプラーのカンプリング活性位置にメルカプト基を導入し、このメルカプト基にハライドを作用させる方法とSー(アルキルチオ)インチオ尿菜、塩酸塩(または臭紫塩酸)によつて工程で合成する方法とが有効である。

合成例1(例示カプラー(1))

2.s−ツメチル− / H − ピラソロ〔 / .s− b) ピラソールの合成

(合成スキーム)

 μ_{ij}

 $\{ x_i \}$

a) 中間体 A の合成

3-(2-オキソナロピル)ーメーメチルピラソール(2・6-ジメテルードーピロンと物水ヒドラジンを反応させ、3-(2-ヒドラジノ)ーケーメテルピラソールを定議的に得た後、これを、耐性水虧液中、亜硝酸ナトリウムと反応させて、定盤的に2-オキソプロピル誘導体化変換。参考文献R.G.Jones and M.J.Mann.J.Am.Chem.Soc...フ5・4048(1953)。R.N.Castic and M.Onoda. J.Org.Chem.. 26.4465(1961).)9.
5 タと塩酸ヒドロキジルアミンタ・5 タをエタノール60配に加えた。これに水酸化ナトリウムを29の水虧液(60配)を減下したのち、4時間加熱強症した。減圧減縮してエタノールを除いたのち、6年チで抽出した(5000×3)。作エチで抽出した(5000×3)。作エチ

層を無水硫酸マグネンウム上で乾燥ののち、 凝縮 し118の油状粗生成物を得た。

b) カナラー(1)の合成

3-(2-オキンミノプロピル)ーケーメテル ピラゾール0.928をDMF8吡化俗かし窒素 気流下に o °C に冷却する。これに水紫化ナトリ 74 (60% in mineral oil) 0.248 を加え、0°Cで10分間、さらに室礁で10分 間かくはんした。これで〇一(2,4一ジニトロ フェニル)ヒトロキンルアミンノ、18を加え、室 温で10分間かくはんした。これを飽和食塩水よ OMCに注ぎ、酢酸エチル排出した(50ml×3)。 酢酸エチル麻を無水鼠酸マグネンウム上で乾そり したのち、凝縮し、シリカゲルカラムクロマト (30g,CHCl3:MeOH=30:/)で分取 し、ユーアミノ体(目的物)とノーアミノ体の混 合物(1:1)0.408を得た。これを確合物 のまま!0吡のエチルアルコールに裕かし、誤塩 酸2.0 配を加えて2時間加熱量流した。水20 叫加えたのち、波圧設縮してエタノールを除き、

能酸エチルで抽出した(30 ml×3)。 酢酸エチル 超を無水酸酸マグネンウム上で乾そりしたのち、 酸縞し、シリカゲルカラムクロマト(20 g、ヘ キサン: 作酸エチルニ2:1)で分取し30 mgの 個体を得た。

重クロロホルム中のNMRスペクトルは s . 8 (b r . / H) p p m . 3 . 5 # (d . 2 H . J = / . # H Z) p p m . 2 . 5 # (s . 6 H) p p m で、メチレン構造をとつている事を示している。

合成例2(例示カプラー四)

/ Hーザークロロー s ー x チルー 2 ー (3 ー (4 ー (2 ー (4 ー (4 ー ヒドロキンフエニルス ルホニル) フエノキン) ドデカンアミド } フエニ

ル)プロピル)ピラゾロ(1.sーb)ピラゾールの合成 ・ヘナスカー・)(以下にないてもはフエニル芸

(合成スキーム)(以下においてoはフェニル基 を示す)

中間体A

CH3

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & N - N - N \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

中間体B

CH₃

等頭四s8-4ss/2号明細背に配線の方法を使用して合成した、ノーベンジルーユーアミノーま、5-ジメチルピラブリウムアイオダイド(中間体人)339を200配のDMFに容解し、ノ609の無水4-ニトロフェニル協酸、379のトリブチルアミンを加えノノ0°~ノ20°で、4時間加熱従拌した。過剰のDMFを被圧除去し、残役にクロロホルムを添加し、有侵化合物を抽出した。クロロホルム解液を無水碳酸ナトリウムで

乾燥の楼再雄除去し残留物を得た。この機留物を シリカゲルカラムクロマトで分離精製し、非極性 部分に目的物の中間体Bを、289得た。

この中間体B、289をエタノール300mlに 溶解し、この中に1000の砂硫酸を添加しる時 間加熱環流した。水酸化ナトリウム水溶液で中和 後、酢酸エテルで抽出操作を施こし、粗脱アシル 化生成物を17.5g得、これを100mlのテト ラヒドロフラン(THF)に溶解しS8の10% p.4 - 炭素を添加し、水素圧、よの気圧で、40 °Cの温度をかけ、14時間オートクレーブ中で 水器添加した。pdー炭素を炉過したTIIF解液 を手短かに波圧蒸留し、粗アミン体(中間体C) の粉末を7.68得た。中間体C、7.58を1 00alのアセトニトリルと100mlのジメチルア セトアミドに容解し、スチーム浴上70°に加熱 した後、16.48の2-(4-(4-ペンジル オキシフェニルスルホニル)フェノキシードデカ ノイルクロリド(特閑昭58-42055号明細 御に記載の方法により合成)を添加し、 4 時間加

熱院祥した。反応液に酢酸エチルを添加し、 抽出操作を施こし、酢酸エチル陽を無水焼酸ナトリウムで乾燥後、溶媒除去した。 残留物 2 / . 7 gを200mのTHFに溶解し、 / 0 gの / 0 g p d 一炭業を添加し、室磁で、 / 2 時間水紫添加した。 還元後、 p d 一炭業を沪退し、 沪退を渡縮し、 残留物をシリカゲルカラムクロマトで精製しカプラー(2)の辺当城母核を粉末として / g · 4 g 得た。

この化合物/8 多を100 Mのクロロホルムに・密解し、N-クロロスクシンイミド3・3 8 を振加し慢拌した。析出したスクシンイミドを炉過し、炉液を良く水洗し、無水磁験ナトリウムで乾燥した後、倍炭除去し、無色のカプラー四の粉末を17・19 41た。

元紫分析

 $(C_{39}H_{47}N_{4}SO_{5}Cl = 7/9.3)$

理論値 H(6.よ98)、C(65./ 28)、

N (7.79%).

実験値 H (6 . 5 4 5) . C (6 5 . / 4 5) . N (7 . 8 / 5) 本発明のカプラーは感光材料へ添加してもよいし、発色現像浴に添加して用いてもよい。感光材料への添加量はハロゲン化銀!モル当り2×10⁻³モルー 5×10⁻¹モル、好ましくは1×10⁻²ー 5×10⁻¹モルであり、ポリマーカプラーの場合には発色部分が上記の量だけ入るようにポリマーカプラーの添加量を関節すればよく、発色現像薬に添加して用いるときは浴1000CC当り0.01-0.1モル、好ましくは0.01-0.05モルが適当である。

本発明において本発明のカプラーの他に用いることのできるカプラー選としては以下の如き色染形成カプラー、即ち、発色現液処理において芳香族!极アミン現像薬(例えば、フェニレンジアミン誘導体や、アミノフェノール誘導体など)との酸化カップリングによつて発色しりる化合物を、例えばマゼンタカプラーとして、よーピラゾロンカプラー、ピラゾロベンツイミダゾールカプラー、ンアノアセチルクマロンカプラー、別類アシルアセトニトリルカプラー等があり、イエローカプラ

ーとして、アンルアセトアミトカプラー(例えば ベンソイルアセトアニリド類、ピパロイルアセト アニリド類)、等があり、シアンカプラーとして、 ナフトールカプラー、及びフェノールカプラー等 がある。これらのカプラーは分子中にバラスト まばれる疎水 な有する非拡散性のもの、また はポリマー化されたものが 望ましい。カプラーは、 切イオンに対しゅ当量性あるいは2当 性のとち のでもよい。又、色補正の効果をもつカラードカ プラー、あるいは現像にともなつて現像抑制を 放出するカプラー(いわゆるDIRカプラー)で あつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カンプリング反応の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出する無量色DIRカップリング化合物を含んでもよい。

上記カプラー等は、感光材料に求められる特性、 を満足するために同一層に二種類以上を併用する こともできるし、同一の化合物を異なつた 2 層以 上に添加することも、もちろん差支えない。

れる。上記の高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒と は混合して用いてもよい。

又、特公昭s/ー39853号、特開昭s/ー s9943号に記載されている重合物による分散 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 基を育する場合には、アルカリ性水溶液として親 水性コロイド中に導入される。

ポリマーカナラーラテンタスは単は体カナラーの重合で作つた親水性ポリマーカブラーをいつたん取り出したのち、改めて有機溶解に解かしたものをラテンクスの形で親水性コロイド中に分散してもよいし、重合で得られた親油性ポリマーカナラーの溶液を直接ラテンクスの形で分散してもよい。あるいは乳化重合法で作つたポリマーカブラーラテンクスを直接セラチンハロゲン化鉄乳剤に加えてもよい。

水可俗性ポリマーカプラーについては米園特許 3./ss,s/0号、同3.22/,ss2号、

カプラーをハロゲン化銀乳剤層に導入するには 公知の方法、例えば米国特許2,322,027 号に記載の方法などが用いられる。例えばフォー ル鞍アルキルエステル(ジプチルフタレート、ジ オクチルフォレートなど)、リン酸エステル(ジ フェニルフオスフェート、トリフェニルフオスフ エート、トリクレジルフオスフエート、ジオクテ ルプチルフオスフェート)、クエン酸エステル (例えばアセチルクエン酸トリプチル)、安息香 酸エステル(例えば安息香酸オクチル)、アルキ ルアミド(例えばジエテルラウリルアミド)、脂 肪酸エステル類(例えばジブトキシエチルサクシ ネート、ジエチルアゼレート)、トリメシン酸エ ステル旗(例えばトリメシン館トリブチル)など、 又は構点約30°Cないし!s0°Cの有機溶媒、 例えば酢酸エチル、酢酸プチルの如き低級アルキ ルアセテート、プロピオン酸エチル、2級プチル アルコール、メチルイソプチルケトン、βーエト キシエチルアセテート、メチルセロソルプアセテ 一ト等に溶解したのち、親水性コロイドに分散さ

同3,299,013号、RD-19033将に 記載の方法で作ることができ、ポリマーカプラー ラテックスについては、親油性ポリマーカプラー をゼラチン水溶液中にラテックスの形で分散する 方法については米国特許3,451.820号に、 乳化重合法で作つたポリマーカプラーラテックス を直接ゼラチンペロゲン化銀乳剤に加える方法に ついては米国特許4,080,211号、同3, 370,952号、同3,926,436号、同 3,767,412号、英国特許1,247,6 88号に記載されている方法で作ることができる。

これらの方法はホモ重合体の形成および共頂合 体の形成にも応用できる。

本語明の好ましい実施競様は本語明のカプラー を含有するヘロゲン化級級光材料を用いるときで ある。

但し、R10 は水紫原子、アルキル基、アリール誌、ヘテロ燉基を装わし、R11、R12、R13、R14、R15は各々水紫原子、ヒドロキン誌、アシルアミノ茲を装わし、R13 はアルキル茲、ヒドロキシ法、アリール法、アルコキン法を表わす。またR10とR11は互い代閉環し、よ風または6員段を形成してもよく、その時のR12はヒドロキシ茲、アルコキシ茲を表わす。さらにまたR10とR11が閉環し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR10とR11が閉環し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR10とR11が閉環し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR13とR14が閉環し、よ風の炭化水紫螺を形成してもよく、その時のR10はアルキル基、アリール族、ヘテロ環路を表わす。

これらの化合物は、米国特許 3 . 9 3 5 , 0 / 6号、同3 . 9 8 2 . 9 4 4 号、同4 . 2 5 4 .

216号明細番、特開昭53-21.004号、同ま4-145・530号明細告、英国特許公開2.077・455号、同2.062.888号明細告、米国特許3.764.337号、同3.432.300号、問3.574.627号、同3.573.050号明細告、特開昭52-153.050号明細告、特開昭52-153.050号明細告、特開昭52-157.729号、同53-2032/号明細告公開2.33特許1.347.556号、英国特許公開2.33特許1.347.556号、英国特許公開2.337号、同48-31.625号明細告に記載された化合物をも含む。

使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール 画像をあたえるように選ぶと都合がよい。シアン 発色剤から形成されるシアン染料の最大吸収帯は 約600から720nmの間であり、マゼンタ発 色剤から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約500から580nmの間であり、黄色発色剤 から形成される黄色染料の最大吸収帯は約600

から480nmの間であることが好ましい。

本発明を用いて作られる 級光材料は、色カブリ防止剤として、ハイドロギノン誘導体、アミノフェノール誘導体、改食子酸誘導体、アスコルピン酸誘導体などを含有してもよい。

本発明を用いて作られる線光材料には、親水性コロイド脳に無外線吸収剤を含んでもよい。例えば、アリール遊で登換されたベンントリアンール化合物(例えば米田等許3・33・79 4号に記録のもの)、4ーチアンリドン化合物(例えば米田等許3・3/4・79 4号、同3・3・1と合物(例えば特別昭46-2784号に記録のもの)、ベンフェノン化合物(例えば米田等許3・705・805号、同3・707・375号に記録のもの)、ブタジェン化合物(例えば米国等許4・05・800)、ブタジェン化合物(例えば米国等許4・ペンブオキンドール化合物(例えば米国等許3・イフの・455号に記載のもの)を用いることができる。さらに、米国特許3・499・762号

特闘昭 5 4 - 4 8 5 3 5 号に記載のものも用いる ことができる。紫外線吸収性のカナラー(例えば αーナフトール系のシアン色紫形成カナラー)や、 紫外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。こ れらの紫外線吸収剤は特定の層に媒染されていて もよい。

本発明を用いて作られた感光材料には、親水性コロイド層にフィルター染料として、あるいはイラジェーション防止その他悩々の目的で水溶性染料を含有していてもよい。このような染料には、オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、メテリル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及びメロシアニン染料が有用である。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類、 その他によつて分光増越されてもよい。用いられ る色素には、シアニン色素、メロシアニン色素、 複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロ ポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、スチ リル色菜およびへミオキソノール色菜が包含され る。特に有用な色柔は、シアニン色楽、メロシア ニン色器、および複合メロシアニン色素に属する 色裳である。これらの色素質には、塩基性異節環 核としてシアニン色素鎖に通常利用される核のい ずれをも適用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、チアゾリン核、ピロール核、オキ サソール核、チアソール核、セレナゾール核、イ ミダゾール核、テトラゾール核、ピリジン核など; これらの核に脂厚式炭化水素環が融合した核;及 びこれらの核に芳香族炭化水素環が融合した核、 即ち、インドレニン核、ペンズインドレニン核、 インドール核、ベンメオキサドール核、ナフトオ キサゾール核、ペンソチアゾール核、ナフトチア ソール核、ペンゾセレナソール核、ペンスイミダ ソール成、キノリン核などが適用できる。これら の核は炭素原子上に健換されていてもよい。

メロシアニン色楽または複合メロシアニン色素 にはケトメテレン調査を有する核として、ピラゾ リンーよーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジンー2・4ージオン核、チアゾリ ジンー2・4ージオン核、ローダニン核、テオバ ルピッール酸核などの5~6 | 異節環核を適用す ることができる。

これらの増級色紫は単数に用いてもよいが、そ れらの組合せを用いてもよく、増級色素の組合せ は特に、強色増越の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許2.688.545号、同 2 , 9 7 7 , 2 2 9 号、 同 3 , 3 9 7 , 0 6 0 号、 同3.522.052号、同3.527,641 号、同3.617.293号、同3.628.9 64号、同3.666.480号、同3.672, 898号、同3.679.428号、同3.70 3、377号、同3,769,301号、同3, 8/4.609号、同3,837,862号、同 4,026,707号、英国特許1,344,2 81号、同1、507、803号、特公昭43一 4936号、同53-12、375号、转開昭5 2-110,618号、同52-109,925 号に記載されている。

増級色業とともに、それ自身分光増感作用をもたない色染あるいは可視光を実質的に吸収しない物質であつて、強色増感を示す物質を乳剤中に含んでもよい。例えば、含聚異異節環基で優換されたアミノスチル化合物(たとえば米園特許2・93・390号、同3・635・72/号に記載のもの)、芳香族有機酸ホルムアルデヒド解合物(たとえば米国特許3・743・5/0号に記載のもの)、カドミウム塩、アザインデン化合物などを含んでもよい。米国特許3・6/5・6/3号、同3・6/5・4/号、同3・6/7・2 95号、同3・6/5・72/号に記載の組合せは特に有用である。

本発明の 除光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができるし処理被には公知のものを用いることができる。又、処理温度は通常、/s°Csり低い温度またはso°Cをこえる温度としてもよい。目的に応じ、銀画像を形成する現像処理(黒白写真処理)、或いは、色楽像を形

成すべき現像処理から成るカラー写真処理のいず れをも適用することが出来る。

カラー現像液は、一般に、発色現像主楽を含む
アルカリ性水溶液から成る。 発色現像主楽は公知
の一級芳香族アミン現像剤、 例えばフェニレンシ
アミン類 (例えば 4 ー アミノー N ・ N ー ジェチル
アニリン、 3 ー メチルー 4 ー アミノー N ・ N ー ジェチル
メチルアニリン、 4 ー アミノー N ・ エチルー 4 ー アミノー N ・ エチルー 4 ー アミノー N ・ エチルー 5 ー エチルー 7 ミノー 8 ー エチルー 8 ー エチルー 8 ー エチルー 1 ン、 3 ー メチルー 8 ー エチルー 1 ン、 4 ー アミノー 3 ー メチルー N ー 2 ー メトキンエチルアニリンなど) を用いることができる。

この他L.F.A.Mason 巻Photo-graphic Processing

Chemistry(Focal Press刊、1966年)のP226~229、米園特許2.193.01 5号、同2.592.364号、特開昭48-6 4933号などに記載のものを用いてもよい。

発色現像後の写真乳剤局は通常漂白処理される、 源白処理は、定務処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。 漂白剤としては、例えば 鉄(II)、コパルト(III)、クロム(VI)、網(II)など の多価金属の化合物、過酸類、キノン類、ニトロン化合物等が用いられる。例えば、フェリンアン化物、承クロム酸塩、鉄(III) またはコパルト(III) の有機錯塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ・ヨージアミノーユーナロの有機などのアミノポリカルボン酸類のないはクエン酸、酒石酸、リンコ酸塩、過でなどの有酸塩、過マンガン酸塩;ニトロの酢酸塩、過マンガン酸塩;ニトロのの酸塩、過吸水できる。これらのの酸塩、過吸水できる。これらのの酸塩、過水でできる。これらのの酸塩、過水でできる。これらのの酸塩、過水でできる。これらのの酸塩、カールなどを用いることができる。これらのの酸塩、リリントリウム及びエチレンジアミン四酢酸鉄(III) ナトリウム及びエチレンジアミン四酢酸鉄(III) 計トリウムは特に有用である。エテレンジでも、一次硬白定者酸においても有用である。

源白または源白定替液には、米園特許3.04 2.520号、鋼3.24/.966号、特公昭 45-8506号、特公昭45-8836号など に記載の源白促進剤、特開昭53-65732号 に記載のテオール化合物の他、種々の添加剤を加えることもできる。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、通常水溶性銀塩(例えば硝酸銀)溶液と水溶性ハロゲン塩(例えば臭化カリウム)溶液とをゼラチンの如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつられる。このハロゲン化銀としては、塩化銀、臭化銀のほかに、混合ハロゲン化銀、例えば塩臭化銀、灰臭化銀等を用いることができる。ハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状または球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子の場合は、彼長を粒子サイズとし、投影面積にもとづく平均で表す)は、14以下が好ましいが、特に好ましいのは0・4 4以下である。粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれでもよい。

これらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等とれでもよい。

また平板状でもよく、特に長さ/厚みの比の値 がよ以上、特によ以上の平板粒子が粒子の全役影 面積のよの多以上の乳剤を用いてもよい。

又、別々に形成した 2 種以上のハロゲン化銀写 貫乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化銀数

子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国特許635、841号、米国特許3、622。 3/1号に配載されているような、いわゆるコン バージョン型のものであつてもよい。 又、潜像を 主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部潜像型のもののいずれでもよい。これ らの写真乳剤はMees(ミース)箸、*The Theory of Photographic Process" (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフィック・プロ セス)、MacMillan 社刊:P . Grafkides (ピー・グラフキデ)等、* Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ ーク)、Paul Monte!社刊(ノタよフ年)等 の皮欲にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 著 Chimie et Physique Photographique(Paul Montel社刊、19 67年)、G.F. Duffin省 Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press 刊、1966年)、V. L. Zelikman et al 智 Making and Coating Photographic Emulsion(The Focal Press 刊、1964年)など化配設された方法を用いて調整することができる。即ち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれでもよく、又可溶性緩塩と可溶性ハロゲン塩を反応させる形式としては、片銅混合法、同時混合法、それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を銀イオン過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆混合法)を用いることもできる。 阿時混合法の一つの形式としてハロゲン化銀の生成される液相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。

この方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ ズが均一に近いペログン化銀乳剤が得られる。

別々に形成した 2 種以上のハロゲン 化製乳剤を 複合して用いてもよい。

ヘロゲン化鉄粒子形成又は物型熟成の過程において、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、

イリジウム塩又はその錯塩、ロジウム塩又はその 錯塩、鉄塩又は鉄錯塩などを、共存させてもよい。

ハロゲン化銀乳剤は、化学増感を行わない、い わゆる未後熟(Primitive)乳剤を用いること もできるが、通常は化学増感される。化学増感の ためには、前配Glafkides または Zelikmanらの著貨あるいはH. Frieser編 *Die Grundlagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden* (AkademischeVerlagsgesellschaft. 1968)に記載の方法を用いることができる。

本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤層 または他の親水性コロイド層には塗布助剤、帯電 防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写 真特性改良(例えば、現像促進、硬調化、増感) 等機々の目的で、種々の界面活性剤を含んでもよ い。

例えばサポニン(ステロイド系)、アルキレン オキサイド誘導体(例えばポリエチレングリコー ル、ポリエチレングリコールノポリプロピレング

リコール超合物、ポリエチレングリコールアルキ ルエーテル鎖又はポリエチレングリコールアルギ ルアリールエーテル類、ポリエチレングリコール エステル姐、ポリエチレングリコールソルビタン エステルガ、ポリアルキレングリコールアルキル アミン又はアミド類、シリコーンのポリエチレン オキサイド付加物類)、グリシドール誘導体(例 えばアルケニルコハク酸ポリグリセリド、アルキ ルフエノールポリグリセリド)、多鋲アルコール の歯肪酸エステル類、機のアルキルエステル類な どの非イオン性界面活性剤;アルキルカルボン酸 塩、アルキルスルフオン酸塩、アルキルペンゼン スルフオン酸塩、アルキルナフタレンスルフオン 酸塩、アルキル硫酸エステル類、アルキルリン酸 エステル類、NITシル-N-アルキルタウリン 類、スルホコハク酸エステル類、スルホアルキル ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル類、 ポリオキシエチレンアルキルリン酸エステル類な どのような、カルポキシ基、スルホ基、ホスホ基、 開酸エステル基、リン酸エステル基等の酸性基を

含むアニオン界面活性剤;アミノ酸類、アミノアルキルスルホン酸類、アミノアルキル硫酸又はリン酸エステル類、アルキルペタイン類、アミンオキンド類などの両性界面活性剤;アルキルアミンオ塩類、脂肪族あるいは芳香族第4級アンモニウム塩類、ピリジニウム、イミダゾリウムなどの複素環第4級アンモニウム塩類、及び脂肪族又は複素で含むホスホニウム又はスルホニウム塩類などのカチオン界面活性剤を用いることができる。実施例1

7.33(d./H.J=&.&Hz)ppm.
6.66~6.46(m.2H)ppm.6.2

5(s./H)ppm.4.68(br./H)

ppm.3.68~3.2(m.6H)ppm.
2.98(s.3H)ppm.2.40(s.6H)

ppm.2.3/(s.3H)ppm./.22

(t.3H.J=6.9Hz)ppm

アンダーラインで示される4つのメチル装と方 容実水梁の領域の6.25ppmの吸収ば下記構 造式Bを消足する。この色業の磁点は175~1 78°Cであつた。

設度を1.0 K規格化して比較した。

図/に示すように本発明のカプラーから得られる色素は、単純な骨核であるにもかかわらず、マセンタ 頭域に 1 maxを育し、比較カプラー Aから形成される色案に存在する 400~450 n m付近の副吸収がない事がわかる。

奖施例 2

下記に示す比較カプラーで、13gにトリオクチルホスフェート/5 W、 命酸エチル/5 Wを加えて格解し、この溶液をジーsec ープチルナフクレンスルホン酸ナトリウムを含む10%ゼラチン水溶液100gに加え、ホモジナイザー乳化機を用いて慢拌乳化し、乳化物を得た。この乳化物を経成臭化燃乳剤(Br45モルカ、CU55モルカ)300g(銀/3.5g含剤)と混合し、流布用助剤;ドデンルペンゼンスルホン酸ナトリウム、便解剤:4ーヒドロキシーダー6ース支持体上に流布した。さらにこの脳の上に保暖階としてゼラチン流布液を流布し(ゼラチン/g/m²)

マゼンタ色業Bと比較カプラーAから形成されたマゼンタ色業の能酸エチル中の可視吸収スペクトルを図りに示す。両者の吸収スペクトルの最高

乾燥し、フイルムAとした。

一方、本発明のカナラー(5)を1 2 . . / g 、使用 し、上記フイルムAと同じようにしてフイルム B を作成した。

同様にして本発明のカプラーのを15.29使用し、緑感性塩臭化銀乳剤 2009を用いた以外は上記フイルムAと同じようにしてフイルムCを作成した。

上記フィルムA~Cを線光計で1000ルック ス1秒で弱光し、次の処理液で処理した。

現餘額

特問昭60-43659(19)

ベンジルアルコール	/ 5 mE
ジエチレントリアミンタ酢酸、	s g
KBr	o. 4 g
N a 2. S O 3	s g
Na ₂ CO ₃	309
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2 9
4 - アミノー 3 - メチル - N -	
エチルーNーβー (メタンス	
ルホンアミド)エチルアニリ	
23/2H2SO4H2O	4.59
水で 1000mとてする	pH/0./
适户免费	-

旗白定新族

チオ硫酸アンモニウム

(7	0 w t %)	1 5 0 ml
Na2	S O 3	s g
Na(Fe(EDTA))	408
EDT	' A	. # g
水で	1000かにする	рН 6.8

処理工程 現像液 3分30秒

1分30秒 漂白定着液 28~35° 3分 水 洗 処理した後の色素像優度をマクベス農度計ステ ータスAAフィルターにて測定した。また色素像 の分光吸収スペクトルをも剃定した。色素像のフ イルム上での吸収も脚吸収のないものであつた。 さらに上記A~Cの各試料をキセノン退色試験 器(20.000ルックス)で、3日間照射し、 照射後のマセンタ濃度を測定した。これらの発色 特性および色像堅牢性の結果を表して示す。

3 3 °

71 NA	カプラー	モル比 A.9/Cp	最大震度	始大吸 収放長	設度/.0部分の キセノン退色器照 射後の震度
A	比 校 カプラー(C)	6	2.65	\$36 nm	0.73
В	本発明の カプラー(5)	6 ·	2.62	1/9nm	0.84
С	本発明の カプラー(2)	4	3.3/	525 nm	0.85

本発明の新規骨核から誘導されるカプラーは、 従来のメーピラゾロン型カプラーと同様に十分な

発色濃度を与え、化合物ので代表される二当量カ **ナラーは少ない途布銀貨で高い発色震度を与える** ことがわかる。また本発明の新規骨格から生成さ れる色像の光堅牢性は従来のよーピラゾロン型カ ナラーから形成される色像に比較し、堅牢である ことをわかる。

4. 図面の簡単な説明

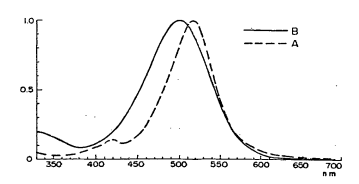
第1図は吸収スペクトルである。

- Λ …… 実施例1のカプラーΑから生成する色素 の吸収スペクトルである(比較例)。
- B …… 実施例1のカプラー(I)から生成する色素 の吸収スペクトルである(本発明)。

横軸は波長をあらわし、縦軸は吸収強度で!。 0 に規格化されたものを示す。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

第1以



手続補正書

昭和39年44月/日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 38年 特 願 第 / 3/334号

2. 発明の名称

カラー画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出版人

ń

住 所 神奈川県南足柄市中沿210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

善

. . .

方式

理協先 〒106 東京都徳区西藤和2丁目26番30号 富士写真フイルト株式会社 東京木社 環路 (406) 2537



4 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」 の概⇒よび図面

5. 補正の内容

(1) 明細瞥の「発明の詳細な説明」の私の記載。 を以下のように補正する。

L 第6頁20行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

と補正する。

2 第7頁3行目の

「ブチルアミド」を

「プタンTミド」

と補正する。

3. 第7頁#行目の

「フエノキシ) プチル」を

「フエノキシ)ブタン」

と袖正する。

4 第7頁/4行目の

「N. Nの」を

[N, N-]

と袖正する。

5 第7頁16行目の

「クシソ」を

「クシン」

と補正する。

6. 鍋!の頁!2 行目の

「フェノキシル基」を

「フェノキシ基」

と補正する。

7. 第11頁3行目の

「スルフアモノイル」を

「スルフアモイル」

と補正する。

a 第11頁8行目の

「ベンジルーエトキシ」を

「ベンジルーナーエトキシ」

と補正する。

9. 第11頁1ょ行目の

「トリアゾール」を

「テトラゾール」

と補正する。

10. 第 / 2 頁 / 3 行目の

「チオフエニル」を

「チエニル」

と補正する。

11. 第13頁4行目の記載を

「-NHCOR20-CONH 挂 (R 20 は監接また

ĦĴ

と補正する。

12 第13頁9行目の記載を

「-S-R20-S-据(R20は直換または無阻換

വ

と補正する。

13 第15頁13行目~14行目の

「を表わす。」を

「である。」

と補正する。

14 第16頁7行目~8行目の

「αーアルアクリル酸」を

「ローアルキルアクリル酸」

と袖正する。

15. 第16頁19行目の

「ダーヒドロキシメ」を、

「βーヒドロキシエチルメ」

と補正する。

16. 第16頁20行目の

「メチレンジビス」を

「メチレンビス」

と補正する。

17. 第2/頁の化合物14の構造式を

と補正する。

18 第2/頁の化合物(17)の構造式を

と補正する。

19. 第23員の化合物四の構造式を

$$(CH_3)_3CCONH$$

$$(CH_2)_3$$

$$(CH_2)_3$$

$$(CH_2)_3$$

$$(CH_2)_3$$

$$(CH_2)_3$$

$$(CH_2)_3$$

と補正する。

20. 第25頁最上段左の化合物

と補正する。

と襟正する。

22 第28頁10行目の 「100°位」を 「/ 0 0 ° C 位」

と補正する。

23. 第29頁7行目の

「pb」を

[Pd]

と袖正する。

24. 第 2 9 頁 2 0 行目の

「pd」を

ΓPdJ

と補正する。

25. 第30頁/8行目~19行目の

「芳香族登录」を

「芳香族含盛絮」

と補正する。

26. 第3/頁3行目の

「芳香族窒素」を

「芳香族含窒紮」

と補正する。

と補正する。

「芳香族窒紮」を 「芳香族台還累」

28. 第3/頁8行目の

27. 第3/頁7行目の

[150° 01 2

[150 °CT]

と補正する。

29. 第3.2 頁の反応式上段右の化台物

OH

と補正する。

30. 第33頁8行目の

「耐性水粉液」を

「酸性水溶液」

と禁正する。

31. 第34頁4行目の.

「オキシミノ」を

「オキシイミノ」

と袖正する。

32 第3 4 頁 9 行目の

ſŌIJź

[0]

と補正する。

33 弟 3 6 頁 放下 段の 反応式中の

[4] pd-e [H] J %

[2] Pd-C (H)] 1

と補正する。

34 朝 3 7 頁 2 段目の反応式中の

「²)pd−c (H)」を

[2] Pa-C (H)]

と袖正する。

35 第38頁10行目の

「pd」を .

[Pd]

と袖正する。

36. 班38員/2行目の

「pd」を

[Pd]

と補正する。

37. 第39頁4行目の

ſpdj≉

[Pd]

と補正する。

38. 第39頁6行目の

[pd] &

L E T J

と補正する。

39. 第45頁3行目の

[Ris.]

を削除する。

40. 第47頁17行目~18行目の

「ペンゾオキシドール」を

「ベンズオキサゾール」

と補正する。

41 第3/頁3行目の

「アミノスチル」を

「アミノスチリル」

と補正する。

12. 第 6 / 頁 7 行目の

「COCL3」を

[CDCe3]

と補正する。

43 第63頁2行目の

「図ー/」を

「第/凶」

と補正する。

44 第66頁10行目の

「表!」を

「下妆」

と袖正する。

(2) 図面を別紙のように補正する。

第1図

